This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

昭63-24951 ⑩公開特許公報(A)

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和63年(1988)2月2日

A 61 L 25/00

A-6779-4C

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

一成分組織接着剤およびその製造方法 図発明の名称

> 願 昭62-165587 創特

願 昭62(1987)7月3日 四出

❷1986年7月5日❸西ドイツ(DE)⑩P3622642.4 優先権主張

ドイツ連邦共和国デーー3550マルブルク. ゾネンハング10 ノルベルト・ハイムブ 明者

ルガー ドイツ連邦共和国デーー3551ラーンタール。アム・フアイ ペーター・フーゲ 09発 明者

ゼルベルク2

ドイツ連邦共和国デーー3550マルブルク。パペルヴェーク ハンスイエルク・ロネ 明 老

ベルガー ドイツ連邦共和国マルブルク/ラーン(番地なし) ベーリングヴエルケ・ ⑪出 願 人

アクチエンゲゼルシヤ

外2名 弁理士 高木 千嘉 00代 理 人

明

一成分組織接着剤およびその 1. 発明の名称 製造方法

2. 特許請求の範囲

- 1) 水性溶液中にフィブリノゲンド週、トロン ビン阻害剤、プロトロンビン因子およびカル シウムイオン、そして適切な場合にはブラス ミン阻害剤を含む組織接着剤。
- 2) 固体状の特許請求の範囲第1項記載の組織 接错剂。
- 3) 含まれるすべての活性物質が低温殺菌され る特許請求の範囲第1項記載の組織接着剤。
- 4) 溶液中に70~90g/椒のフィブリノゲ ン、10~30U/双(FⅡに基づく)のプロ トロンピン因子、0.5~1ミリモル/4のカル シウムイオンおよび0.1~1 | U/WのAT IIを 含む特許請求の範囲第1項記載の組織接着 剂。

- 5) ブラスミン阻害剤としてアプロチニンまた はα,-抗プラスミンを含む特許請求の範囲 第1項記載の組織接着剤。
- 8) トロンピン阻害刺として抗トロンピン皿、 ヒルジンまたはヘパリンを含む特許請求の証 囲第1項記載の組織接着剤。
- 1) 溶波し 単中に、

65~115mgのヒト・フイブリノゲン、

40~800の第2回因子、

I~50 10の PPSB(プロトロンピン因子)(F

『(プロトロンピン)に基づく)、

0.01~50 10の抗トロンビン皿、

0.1~5ミリモル/8のカルシウムイオン、

そして適切な場合には

1~10.000 KIUのアプロチニン

を含む特許請求の範囲第1項記載の組織接着 剂。

8) 1.5のpHを有し、適切な場合には低温段图

65~115mg/似のヒト・フイブリノゲン、 40~80U/似の第四因子、

4~40g/刈のヒト・アルブミン、

1~50 IU/ NO PPSB(プロトロンゼン因子)(F II (プロトロンゼン)に基づく)、

伴う生理学的過程の結果として傷害部の帯域に フィブリンが沈着する。これは傷害を受けた細 題から液出するトロンポプラスチンにより、そ して血漿第2日子形成第X因子活性剤(これは 次いで第V因子と共に、そして燐脂質およびカ ルシウムとの複合体としてプロトロンピンをト ロンビンに変える)に接触すると開始される。 更にトロンビンの作用により、フイブリノゲン からのフィブリノペプチドAおよびBの除去を 経てフィブリンモノマーが生じそれらが凝集し て共有結合的に架構したフィブリンフイラメン トを形成する(同様にトロンピンにより活性化 されるトランスグルタミナーゼである第四a因 子によるイソペプチド結合の形成を伴う)。阻 客刺、すなわちα.-抗プラスミンは第20因子 によりフィブリンフィラメントに結合されそ してそれらをプラスミンによる分解から防護 する.

0.01~50 IU/配の抗トロンビンⅡ、 および適切な場合には 1~10.000 KIUアプロチニン/配、および

Q ~20g/Qのグルタミン酸ナトリウムおよび

0~209/2 のイソロイシン

を含むように添加することよりなる、 特許請求の 範囲第 1 項記載の 粗織接 着剤の 製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はフイブリノゲン、第2回因子(F2回)、トロンピン阻害剤、プロトロンピン因子、カルシウムイオンおよび適切な場合にはブラスミン阻害剤を含む組織接着剤に関する。結合されるべき傷に自然に存在する促進剤は、接着に必必ない。

人間または動物組織における病変郎の修復に

この止血および傷の治癒の過程から甚致としてのフィブリノゲンの外に2種類の酵素すなわちトロンビンと第2回因子が必要であることは明白である。

この関連でのトロンピンの役目はフイブリノゲンおよび第2回の両者を活性化する、すなわちそれらを反応性の形に変えることにある。これはフイブリノゲンについてはフイブリンモノマーであり、そして第2回因子については触媒的に活性なトランスグルタミナーゼ (第2回 a 因子)である。

溶解すると成分同士が反応して血餅が生じる。

無くべきごとに、実際上、生理学的媒質中で 操作することのできる一成分接着剤の再現性あ る製造を可能にする条件が見出された。

このタイプの一成分接着剤を製造し、そして 処理しやすいものとするための要件は、フイイブリノゲン、ブラスミン阻害剤、F2種、ブロトロンピン阻害剤およびカルシウムイオンの相対機度を至適化することで不可欠 カルシウムイオンは凝固因子の活性化に不可欠 であることから、このことは特にトロンピン阻

カルシウムイオンの規定機度の設定が含まれる。

従って、本発明は水性溶液中にフイブリノゲン、第四因子、トロンビン阻害剤、プロトロンビン因子、カルシウムイオンおよび適切な場合にはプラスミン阻害剤を含む組織接着剤に関する。

いわゆる過疑固性(hypercoagulable)溶液と してのプロトロンビン(該溶液は更にカルシウムイオンおよびATUをも含有する)と共にフイブリノゲンをパツクし、そして粗糙接着刺として用いることができることは驚くべきことであった。

この本発明のタイプの接着剤は、固体剤型に 変える、例えば凍結乾燥し、そして水で再構成 することができる。それらはすべての活性物質 を低温殺菌された形で含むことができ、またそ うすれば肝炎および BTLY II の伝染の危険が無 咨剤としての AT OI およびカルシウムイオンにあ てはまる。高森度はトロンビン形成速度を高め、 そして低級度はそれを低める。従って、カルシ ウムイオン凝皮が至適であることが必要である。 そうだとすれば、トロンビン形成は非除できな いことからトロンビン阻害剤、好ましくはATII と組み合わせるのが得策である。これは一方で は接着剤製造の際にトロンビン形成が排除され ねばならないこと、そして他方では疑固、すな わちフイブリンフイルムの沈着が傷害邸表面と の接触の際に開始するときその接着が安定な血 餅を迅速に形成しなければならないことによる ものである。それ故に、トロンビン含有一成分 接着刺の製造、およびその水性溶液中での使用 は考えられないことであり、更に製造中および 使用準備中にトロンビンへの活性化を妨げる条 件下においてのみプロトロンビンの使用が可能 である。これらにはトロンビン阻害剤および

くなる。

活性物質のフイブリノゲン、ブラスミン阻害 利、第四囚子、カルンウムイオンおよびATUの 混合比は、時機尚早の活性化が起きることがな く、しかも偽害郎との接触時にその混合物が自 発的に疑固しそしてフイブリンを沈着するよう な比である。

これが生起するのに要する時間は臨床上の要件に合致する。本発明の一成分接着剤はその作用においては従来技術の二成分系と異ならない。

この接着剤中の活性物質混合物は、使用溶液中にあって、フイブリノゲン濃度が70~90 W/配であり、そしてプロトロンビン因子濃度がFIに基づき10~30 U/粒であるようなものである。一郎が接着剤中でタンパク結合しているカルシウムイオンの濃度は、使用溶液中、0.5~1ミリモル/4となるようにする。トロン

接着剤を製造するには、可及的に高い活性を 有し、そして適切な場合には低温設菌した可溶 性の形の活性物質をまず製造する。フイブリノ ゲン濃度はなるべく高くすべきである。 何故 ならば接着強度は濃度が高い程大きいからで

粗機接着剤の調製に適しかつ好ましいフイブリノゲンは精製され、そして既に第20因子を含有する。しかしながらこれとは別に(経験的に分かっていることであるが)第20因子に加えてα、一抗プラスミンおよびヒト・アルブミンを含する低温は硬(cryoprecipitate)も適している。しかしながら個々の成分、すなわちヒト・フイブリノゲン、第20因子(血漿または胎

ある。フイブリノゲンは例えば、欧州特許第 0.103,196号の記載の如くに製造し低温設菌することができ、また欧州特許第 0.085,923号の記載の如くに尿素またはグアニジン残器を設立されての化合物の添加剤により所望の溶解解を付与することができる。第2日子は欧州特許第 0.018,561号の記載の如くに低温設菌することができ、またプロトロンビン因子は欧州特許第 0.056,629号の記載の如くに低温設菌することができる。

盤からのもの)、ブラスミン阻害剤、ブロトロンビン因子(第Ⅱ、M、以およびX因子)、アルブミン、ATⅢおよびカルシウムイオン、尿素
強悪またはグアニジン残甚を有する化合物、または疎水性側鎖を有するアミノ酸または水溶性
脂肪酸を混合することによっても同等の作用を
有する接着剤を製造することもできる。

接着剤のための活性化合物混合物は固体、好ましくは凍結乾燥物の形態にあるのが有利である。

組織接着剤は好ましくは使用溶液 l 収あたり 次の型の(適切な場合には低温段関された)活性 化合物を含育する。

65~115、好ましくは70~90gの高度精製ヒト・フィブリノゲン、

40~800の第2回日子、

1 ~ 50、好ましくは10~ 30 IUのPPSB(プロトロンピン因子) (P II (プロトロンピン) に基づ

<) ·

0~10,000 K1Uのアプロチニン、

0.01~50、好ましくは 0.1~ 1 (Uの抗トロンビン皿、

0~5USP Uのヘパリン、および

0.1~5、好ましくは0.5~1 ミリモル/ l のカルシウムイオン (好ましくは塩化カルシウムとして)。

接着剤は安定化剤および可溶化剤として、例えばグルタメート、レーイソロイシン、レーアルギニンまたはヒト・アルブミンを含有することができる。

組織接着剤の固体活性化合物の混合物は、水またはカルシウムイオン含有溶媒に 2 0 ℃で短時間に溶解することができる。一体化または結合されるべき組織に適用されると、 その接着剤は第二成分としてトロンビンを必要とすることなく、十分短い時間内に高い結合力を発現

そして欧州特許第0.103.196号に記載の方法で 得た580gの低温殺菌され高度に精製された ヒト・フイブリノゲンを下記の組成を有する 580配の級衝液、pH 7.5(透析緩衝液)に溶解

- 0.05 = N / Q NaCQ
- 0.005モル/0 クエン酸三ナトリウム
 - 0.39/100m2 レーアルギニン

このようにして得られたフイブリノゲン溶液を4でで16時間ずつ2回および8時間にわたり1回、それぞれについて36ℓの同一組成の緩衝液に対して透析した。透析後のフイブリノゲン溶液の容量は1.53ℓであった。次にその溶液を8000×gで20分間遠心分離した。280nmで測定された溶液の光学密度は47であった。この溶液を他の接着剤成分を添加してある(下記参照)前記緩衝液で35~37の光学密度(280nm)となるように、すなわち約20g/ℓのヒ

する。

従って、接着剤は1個のシリンジを用いて液状で適用できるため、四製、操作および使用が 個素化する。この接着剤は生体に許容されるも のであり、また完全に吸収される。

ラツト皮膚の刺し傷モデルにおける結合試験 および豚の小腸吻合部の結合においては恐められるように、この一成分接着剤は結合時間においてあるいはひき裂き強度において二成分接着剤 と異ならない。 凍結 乾燥活性化合物の溶解に用いられる溶液の 至適力ルシウムイオン 磯度を増大させること が可能でさえある。

次の実施例は、本発明を例示するためのものである。

実施例 1

5 0 0 取の組織接着剤を製造するために、 1 モルあたり 2 g 原子のカルシウムイオンを含み

ト・フィブリノゲンとなるように希釈した。

このための特定の手順は次のとおりであった
: 透析を終えそして遠心分離されたヒト・フィブリノゲン溶液(1.53ℓ)を35~37℃で0.65
および0.2μの孔径を有するフィルタを通して
順次沪過した。生理食塩水 1 収あたり350 U
のF畑を含む117.5 ៧の低温殺留F畑濃縮物を
0.2μの孔径のフィルタを通して沪過して上で
得られた誠園フィブリノゲン溶液に導入した。

次に515,000 KIU(カリクレイン阻害剤単位)のアプロチニン、5.139 のグルタミン酸ナトリウム、33.9型のヒト・アルブミン溶液(2 0 g/1 0 0 型を含有)、6.789のイソロイシンおよび10,000 Uの低温袋菌 PPSB 最額物 (プロトロンピン因子凝縮物: F []に基づく活性単位)、1 0 0 Uの(低温袋菌) ATII および3.1型の0.1モル/ Cca C (*溶液を添加した。

次にその容量を選折設街溶液を用いて407.5

配とした。この溶液を0.2μの孔径を有するフィルタを通して沪過して、F 畑含有フィブリノゲン溶液に導入した。約2.055型の以下の租底を有するp11 7.5 の溶液が得られた:

ヒトフイブリノゲン

2.0 .9/100 m2

ヒトアルブミン

0.33 9/100 20

アルギニン

0.3 9/100 #2

グルタミン酸ナトリウム 2.5 8/6

0 = 0/4

イソロイシン

3.3 9/2

第週因子

.20.000 U/Q

アプロチニン

250,000 KIU/Q .

プロトロンビン

5.000 U/Q(FIIとして計算)

抗トロンピン

50 U/0

NaCe

0.05 モル/2

クエン酸三ナトリウム

0.005 モル/Q

塩化カルシウム

0.15 ミリモル/2

この越密溶液を4 収ずつバックしそして凍結乾燥した。無色で速溶性の凍結乾燥物が得られ

このための手顧は次のとおりとした:

次にこの溶液を削述のフイブリノゲン溶液および0.75 NRの0.1 M CaCl.溶液と混合しホモジナイズし、そして35~37℃で孔径0.2 μのフイルタを通して沪過することにより減酸した。約500 NRの実施例 I と同様の組成の滅菌溶液が得られた。この溶液を4 NR ずつパツクし、そ

た。

組織接着剤として用いるために、1パック分を1 型の溶媒にとった。

実施例 2

して疎結乾燥した。 無色の速溶性凍結乾燥物が 得られた。

組織接着剤として用いるには、1パック分を 1 NRの溶媒にとる。

> 特許出願人 ベーリングヴエルケ・アクチエン ゲゼルシヤフト

代理人 弁理士 高 木 千 加雪雪 外 2 名